6/5/1

DIALOG(R)File 351:DERWENT WPI (c) 2000 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

010338361 **Image available** WPI Acc⁻No: 1995-240449/199531

XRAM Acc No: C95-110217

Potentiating immune response to synthetic antigen - by incorporating antigen in biodegradable microspheres then injecting as a dispersion, for

high, long lasting humoral and cellular response

Patent Assignee: GFF GES FOERDERUNG IND ORIENTIERTEN FORS (GFFF-N); GFF GES

FOERDERUNG INDUSTRIEORIENTIERTEN (GFFF-N)

Inventor: CORRADIN G; GANDER B; MEN Y; MERKLE H P; THOMASIN C

Number of Countries: 045 Number of Patents: 005

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

∨ WO 9517167 A1 19950629 WO 94CH242 A 19941223 199531 B

AU 9512173 A 19950710 AU 9512173 A 19941223 199543

EP 686030 A1 19951213 WO 94CH242 A 19941223 199603

EP 95903221 A 19941223

JP 8507088 W 19960730 WO 94CH242 A 19941223 199650

JP 95517077 A 19941223

CN 1120809 A 19960417 CN 94191709 A 19941223 199745

Priority Applications (No Type Date): CH 933849 A 19931223

Cited Patents: 3.Jnl.Ref; GB 2189143; WO 9107171

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

WO 9517167 A1 G 28 A61K-009/16

Designated States (National): AT AU BB BG BR CA CH CN CZ DE DK EE ES FI GB HU JP KP KR LK LU MG MN MW NL NO NZ PL PT RO RU SD SE SK UA US VN

Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LU MC NL

OA PT SE

AU 9512173 A A61K-009/16 Based on patent WO 9517167

EP 686030 A1 G A61K-009/16 Based on patent WO 9517167

Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB IE IT LI LU NL SE

JP 8507088 W 22 A61K-039/39 Based on patent WO 9517167

CN 1120809 A A61K-009/16

Abstract (Basic): WO 9517167 A

The immune response to synthetic antigens (Ag) is potentiated in humans and animals by (1) incorporating Ag into biodegradable, spherical microparticles; (2) suspending these in a dispersion medium, then (3) parenteral admin. of the compsn..

USE - The method is used for immunisation of humans or animals against viral, bacteria, protozoal or humour cell Ag.

ADVANTAGE - The method ensures a high level response (antibody and cellular) against an Ag that is normally only weakly antigenic. The response is at least as good as that achieved with Freund's adjuvant but longer lasting (because cytotoxic T cells are also stimulated). By altering the nature of the biodegradable particles, potentiation can be targeted and the progression of response with time controlled. There is no need for a narrow, precisely defined particle size distribution.

Dwg.2/7

Title Terms: POTENTIATE; IMMUNE; RESPOND; SYNTHETIC; ANTIGEN; INCORPORATE; ANTIGEN; BIODEGRADABLE; MICROSPHERE; INJECTION; DISPERSE; HIGH; LONG;

LAST; HUMOUR; CELLULAR; RESPOND

Derwent Class: B04; C06; D16

International Patent Class (Main): A61K-009/16; A61K-039/39
International Patent Class (Additional): A61K-009/50; A61K-039/00

File Segment: CPI

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMEI DUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 95/17167

A61K 9/16, 39/39

A1

(43) Internationales Veröftentlichungsdatum:

29. Juni 1995 (29.06.95)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/CH94/00242

(22) Internationales Anmeldedatum:

23. December 1994

(23.12.94)

(30) Prioritiitsdaten:

3849/93-6

23, December 1993 (23.12.93)

(81) Restimmungssteaten: AT, AU, BB, BG, BR, CA, CH, CN, CZ, DE, DK, EF, ES, FI, GB, HU, IP, KP, KR, LK, LU, MG, MN, MW, NL, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SK, UA, US, VN, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, Cl, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): GFF

GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER IN-DUSTRIEORIENTIERTEN FORSCHUNG [CH/CH]; Technopark, Pfingstweidstrasse 30, CH-8005 Zürich (CF.:

(72) Exfinder; und

(75) Erfinder/Aumelder (nur für US): GANDER, Bruno [CH/CH]; Eichlistrasse 21, CH-6405 Innrunsee (CII). CORRADIN, Giampietro [UT/CH]; Prazdom Nicod 12, Cl. 1000 Lausanne 26 (CH). MEN, Ying [CN/CH]; Avenue Victor-Ruffy 52, CH-1012 Lausanne (CH). THOMASIN, Claudio [CH/CH]; Neue Jonastresse 105, CH-Rapperswil (CH), MERKLE, Hans, Peter [DE/CH]; Ottenbergstrasse 22, CH-8049 Zurich

Veröffentlicht

eintreffen.

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffendichung wird wiederholt falls Anderungen

(CH).

(54) Title: IMMUNOLOGICAL RESPONSE POTENTIATION PROCESS

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR POTENZIERUNG DER IMMUNOLOGISCHEN ANTWORT

(57) Abstract

An immunological response potentiation process is disclosed for synthetic or genetically engineered antigens having low immunogenicity. The antigen is embedded into biodegradable microparticles, these antigen-loaded microparticles are dispersed in a biodegradable medium which triggers when it is parenterally administered a potentiated antibody, TH-lymphocyte and Te-lymphocyte response, as compared to an aqueous The extent of antigen solution. immunological potentiation is at least comparable with that attained by IFA

INTENSITY OF IMERUNOLOGICAL RESPONSE mensität der immunantwort To-Stimulail 15 T-CELL PROLITERATION
T-Zell Proliferation Antibody fices Antikorperuter TIME Zeit

compositions. Linear B-T_H-cell epitopes, linear T_e-cell epitopes, dimers and multimers of said epitopes, as well as their mixtures, are used as low immunogenicity antigens. The microparticles are based on biodegradable biopelymers such as polyester, polyanhydride, polyorthoester. By mixing microparticles with different wettabilities, swellabilities, release and biodegradation times, the most intense and longest immunological potentiation is achieved. This process is useful for immunising human beings and animals against diseases caused by viruses, bacteria, protozoa or tumour cells.

1

(57) Zasammenfassung

Es wird ein Verfahren zur Immunpotensierung von schwach immunogenen, synthetisch oder gentechnologisch hergestellten Antigenen beschrieben, welches das Antigen in biologisch abbeubare Mikropartikel einhettet, diese antigenbeladenen Mikropartikel in einem biologisch abbaubaren Medium dispergiert, und nach parenteraler Verabreichung eine gegenüber einer wässrigen Lösung des Antigens potentierte abbaubaren Medium dispergiert, und nach parenteraler Verabreichung eine gegenüber einer wässrigen Lösung des Antigens potentierte Antikörper- Tir-Lymphozyten- und Te-Lymphozyten-Antiwort auslöst. Das Ausmass der Immunpotenzierung ist mindestens vergleichbar mit der mittels IFA-Zubereitungen erzielten Potenzierung. Als srhwach immunogen Antigene werden lineure B-Th-Zell Epitope, lineure mittels IFA-Zubereitungen erzielten Potenzierung. Als srhwach immunogen Antigene werden lineure B-Th-Zell Epitope, lineure Te-Zell Epitope, Di- und Multimere dieser Epitope, sowie deren Mischungen eingesetzt. Die Mikropartikel sind aufgebaut auf bioal-baubaren Biopolymeren aie Polyester, Polyathydride, Polyorthosater, wobei ein Gemisch von Mikropartikeln mit unterschiedlicher Benetzbarkeit, Quellbarkeit, Freigabe- und Bioabbauzeit die in Intensität und höchste und im zeitlichen Verlauf längste Immunpetenzierung bewirkt. Das Verfahren findet Anwendung in der Immunisierung von Mensch und Tier gegen Krankheiten, die durch Viren, Bakterlen, Protozoen oder Tumorzellen verursacht werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

		C4	Gabon	MR	Mauretanien
ΑT	Österreich	GA		MW	Malawi
ΑU	Australian	СВ	Vereinigtes Königreich	NE	Niger
BB	Barbadas	GE	Georgian		Niederlande
BE	Belgien	ÇN.	Guinca	NL	
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungan	NZ	Neusceland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belgius	JP	Japan	RO	Rumonien
	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CY		KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweilen
CG	Kongo	KR	Republik Korea	SI	Slowenica
CH	Schweiz		Kasachsian	SK	Slowakci
CI	Cate d'Ivaire	KZ		SN	Senegal
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	TD	Tschad
CN	China	LK	Sri Lanka		
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	T)	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Memaeu	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagasker	US	Vereinigte Staaten von Amerika
	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FI		MN	Mongolci	VN	Vietnam
FR	Frankreich	14374			

WO 95/17167 PCT/CH94/00242

1

Beschreibung:

Verfahren zur Potenzierung der immunologischen Antwort

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren Potenzierung der Immunogenität von synthetischen, immunogenen Antigenen. Unter synthetischen, schwach immunogenen Antigenen werden nachfolgend Verbindunge mit Peptid- bzw. Proteinstruktur verstanden, welche entweder chemisch oder mittels rekombinanter DNA-Technologie hergestellt werden und die nach parenteraler Verabreichung in wässriger Lösung oder als Aluminiumadsorbat eine nur unbedeutende immunologische Antwort mit sehr niedrigen Antikörpertitern und fehlender oder nur geringer T-Zell Proliferation auslösen. Nachfolgend soll diese Gruppe von Antigenen der Einfachheit halber als synthetische Antigene bezeichnet werden. Definitionsgemäss ist also die Immunantwort auf die hier beschriebenen synthetischen Antigene vernachlässigbar, wenn diese in wässriger Lösung verabreicht werden. Als experimentelle Referenzzubereitung wird Inkomplettes Freund's Adjuvans (IFA) verwendet. IFA ist eine Wasser in Öl (W/O) Zubereitung, welche bekannterweise sowohl die humorale wie zelluläre Immunantwort stimuliert. Wegen starken unerwünschten Nebeneffekten darf IFA jedoch nur zu Versuchszwecken verwendet werden. Unter dem Begriff Impfstoff werden nachfolgend Formulierungen verstanden, welche zusätzlich zum Antigen Stoffe enthalten, die ihrerseits reine Hilfsstoffunktion oder eine immunpotenzierende Funktion oder gar eine Kombination beider Funktioner: ausüben. Reine Hilfsstoffe sind beispielsweise Wasser zur Auflösung des Antigens für die parenterale Verabreichung, antimikrobielle, isotonisierende und pH-stabilisierende Hilfsstoffe. Immunpotenzierende Stoffe werden oft auch als Adjuvantien bezeichnet, worunter beispielsweise unlösliche Aluminiumsalze (-phosphate, -hydroxide), gewisse Lipopolysaccharide, MuramylpepWO 95/17167 PCT/CW94/00242

2

tide, Trehalose-Verbindungen, verschiedene Cytokine wie Interleukin 1, lipophile Blockcopolymere (Poloxamere) fallen. Adjuvanseigenschaften besitzen jedoch auch die experimentelle Referenzzubereitung Inkomplettes Freund's Adjuvans und verschiedene noch in der Entwicklung sich befindliche Impfstoff-Darreichungsformen wie Liposomen, Emulsionen, Nanokapseln. Diese Darreichungsformen bewirken nicht nur die Bildung eines Antigendepots in vivo, sondern besitzen auch immunstimulierende Eigenschaften.

Die Entwicklung neuer Impfstoffe und die Verbesserung bestehender Impfstoff-Formulierungen hat in den letzten Jah a an Bedeutung und Dringlichkeit gewonnen (E. Eppstein et al., New adjuvants for vaccines containing purified protein antigens, Advances in Drug Delivery Review 4, 233-253, (1990)). Die Herstellung synthetischer Antigene wie auch die Entwicklung geeigneter Adjuvansformulierungen und Darreichungsformen, welche die Immunogenität von schwach immunogenen Verbindungen erhöhen, stehen dabei im Vordergrunde. Die Entwicklung neuer Antigene hat einerseits Krankheiten zum Ziel, gegen die es noch keine oder nur ungenügend wirksame Impfstoffe gibt wie beispielsweise AIDS, Malaria, Tuberkulose, Cholera, Hepatitis A, Krebserkrankungen; andererseits gehen die Bemühungen dahin, die in den traditionellen Impfstoffen enthaltenen Antigene wie inaktivierte Viren, Bakterien oder Toxoide, durch einfacher zu produzierende und zu reinigende und besser charakterisierbare niedermolekulare Peptide und Proteine zu ersetzen, welche die antigenen Bereiche der eigentlichen In ktionserreger in ihrer Struktur aufweisen. Solche antigenen Peptide und Proteine können biochemisch oder durch rekombinante DNA-Technologie in hoher Reinheit gewonnen werden. Diese neue Generation von synthetischen Antigenen besitzen in ihrer chemischen Struktur Peptidsequenzen (Epitope), welche antigen-spezifische T_{H^-} (Helfer), T_{C^-} (cytotoxisch) und B-Lymphozyten stimulieren. Dabei können die sogenannten T_{H}^{-} , T_{c}^{-} und B-Zell-Epitope je einzeln vorliegen oder kovalent zu einem chimeren B-T-Epitop verknüpft werden. Da diese gentechnologisch WO 95/17167 PCT/CH94/00242

oder chemisch hergestellten Antigene im allgemeinen niedrige Molekulargewichte von zirka 500 - 2'000 aufweisen, ist ihre Immunogenität im Gegensatz zu Toxoiden mit Molekulargewichten von 50'000 bis 150'000 oder im Gegensatz zu partikulären Antigenen wie inaktivierten Viren und anderen Mikroorganismen sehr schwach.

Bisher bekannte Strategien zur Immunogenitätspotenzierung von synthetischen Antigenen berühen darauf, in einem ersten Schritt das Molekulargewicht dieser Antigene durch kovalente Verknüpfungen zu erhöhen, und in einem zweiten Schritt diese höher molekularen Konstrukte in immunpotenzierende Formulierungen einzubringen.

Es ist bekannt, dass die Erhöhung des Molekulargewichtes dadurch erreicht werden kann, dass das synthetische Antigen kovalent an hochmolekulare Trägerproteine wie beispielsweise Diphtherie- und Tetanus-Toxoid, Rinderserumalbumin, Napfschnekken-Haemocyanin gebunden wird. Nachteilig an den Antigen-Trägerprotein-Konstrukten sind der Einsatz von sehr teuren und relativ unreinen Trägerproteinen aus Fremdorganismen, die Notwendigkeit von reaktiven und relativ toxischen Agenzien zur kovalenten Verknüpfung von Antigen und Trägerprotein, und die Schwierigkeit der Reinigung, sowie der Identitäts- und Reinheitsprüfung dieser Verbindungen. Es wurde andererseits auch vorgeschlagen, Molekulargewicht von B-T-Epitopen dadurch zu erhöhen, dass diese selbst in einer Art Aststruktur kovalent zu Multimeren verknüpft werden (J.P. Tam, Y.-A. Lu, Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA 86, 9084-9088 (1989)).Diese Konstrukte werden als Multiple Antigen Peptide, kurz MAP, bezeichnet.

Weiterhin ist bekannt, dass die Kombination eines B- und T_h -Epitops essentiell ist für das Zustandekommen einer Antikörperbildung und dass die Kombination eines T_c -Epitops mit einem T_{π} -Epitop die cytotoxische Lymphozyten-Antwort, auch CTL-Antwort genannt, nach Verabreich g in IFA verbessern kann (C. Widmann et al., J. Immunol. Methods 155, 95-99 (1992)).

Nach der PS-EP-A1-513'861 werden verschiedene immunpoten-

WO 95/17167 PCT/CH94/002.12

4

zierende Formulierungen für solche schwach immunogenen Antigene und deren höhermolekularen Konstrukte beschrieben. Dazu gehören in erster Linie Immunstimulantien enthaltende O/W-Emulsionen. Nachteilig an diesen grobdispersen bzw. kolloiddispersen Systemen sind ihre inherente thermodynamische Instabilität, die sich bei Lagerung in Koaleszenzerscheinungen widerspiegeln kann. Weiterhin unterliegen die Komponenten solcher flüssig-dispersen Formulierungen chemischen Veränderungen wie Oxydation und Hydrolyse. Zudem benötigen die beschriebenen Formulierungen meist Immunstimulantien wie Muramylpeptide, die toxikologisch nicht ganz unbedenklich sind. Schliesslich zeigen diese Formulierungen keinerlei Langzeiteffekt. Um einen Impfschutz über mehrere Jahre zu erzielen ist es deshalb notwendig diese Impfstoff-Formulierungen nach einem festgelegten Impfplan drei bis viermal zu injizieren (sogenannte "Booster"-Injektionen).

Im weiteren ist nach der int. Veröffentlichungsschrift W092/19263-Al ein System zur Immunpotenzierung von Antigenen bekannt, welches sogenannte biodegradierbare Mikrosphären, auch Mikrokapseln oder Mikropartikel genannt, verwendet. Nachteilig an diesem Verfahren ist, dass die Immunpotenzierung hauptsächlich in der gastrointestinalen Mukosa beobachtet wird und deshalb nur für relativ wenige Krankheitse reger (sog. enteropathogene Mikroorganismen) Wirkung zeigen dürfte. Die Tatsache, dass die Mikropartikel zudem in den Zwölffingerdarm verabreicht werden und nicht peroral eingegeben oder eingenommen werden können, schliesst eine praktische Anwendung, zumindest beim Menschen, aus. Ausserdem scheint nach PS-EP-A2-333'523 ein ausgewogenes Mass an feinen (1 - 10 μ m) und grobkörnigeren (20 - 50 μ m) Mikropartikel eine wichtige Voraussetzung für den immunpotenzierenden Effekt zu sein. Diese Anforderungen an den Korngrössenbereich der Mikropartikel stellen einen Mehraufwand bei der Herstellung und Aufarbeitung der Mikropartikel dar, was nachteilig erscheint.

WO 95/17167 PCT/CH94/00242

Aufgabe der Erfindung ist es, ein synthetisches Antigen mittels spezifischer Biopolymere in bioabbaubare Mikropartikel einzubelten, diese Mikropartikel in einem Dispersionsmedium zu suspendieren und parenteral zu verabreichen, wobei eine Potenzierung der systemischen immunologischen Antwort bewirkt wird.

Erfindungsgemäss wird diese Aufgabe mit einem Verfahren gemäss dem Wortlaut der Patentansprüche 1-12 gelöst. In den Beispielen 1 - 6 werden Ausführungsbeispiele dazu beschrieben. Das erfindungsgemässe Verfahren wird nachfolgend an Hand der Fig. 1 - 7 näher erläutert. Es zeigen:

- Fig. 1 Schematische Darstellung des erfindungsgemässen Immunpotenzierung
- Fig. 2 Antikörpertiter nach einmaliger Verabreichung von MAP enthaltenden, schnell freigebenden Mikrokapseln und einer IFA-Formulierung
- Fig. 3 Antikörpertiter nach einmaliger Verabreichung von MAP enthaltenden, langsam freigebenden Mikrokapseln und einer IFA-Formulierung
- Fig. 4 Antikörpertiter nach einmaliger Verabre hung einer MAP enthaltenden Mischung von schnell und langsam f. gebenden Mikrokapseln und einer IFA-Formulierung
- Fig. 5 Antikörpertiter nach dreimaliger Verabreichung von MAP enthaltenden, schnell freigebenden Mikrokapseln und einer IFA-Formulierung
- Fig. 6 Proliferative T-Lymphozyten-Antwort nach einmaliger Verabreichung verschiedenen MAP enthaltenden Mikrokapseln und einer IFA-Formulierung

WO 95/17167 PCT/C1194/00242

6

- Fig. 7 T_c -Antwort mach einmaliger Verabreichung einer Mischung schnell freigebender Mikrokapseln, die jeweils ein synthetisches T_c -Antigen und ein entsprechendes MAP enthalten
- Einbetten von synthetischem Antigen in bioabbaubare Mikropartikel

Ausgangspunkt des Verfahrens sind synthetische Antigene gemäss Definition in der Einleitung dieser Patentschrift, die in ihrer bekannten chemischen Struktur mindestens ein definiertes und vom Immunsystem erkennbares Epitop eines pathogenen Mikroorganismus enthalten. Dabei kann es sich beim Epitop sowohl um ein B-Zell-Epitop, ein $T_{\rm s}$ -Zell-Epitop, ein $T_{\rm c}$ -Epitop oder eine beliebige Mischung dieser Epitope handeln. Bevorzugterweise bilden die sogenannten Multiplen Antigen Peptide (MAP), alleine oder in Kombination mit einem T_c -Epitop, den Ausgangspunkt des Verfahrens. Die Herkunft der Epitope schliesst Bakterien, Viren, Tumorzellen ein. Erfindungsgemäss wird das Protozoen und synthetische Antigen in bioabbaubare Mikropartikel eingebettet. Erfindungsweser lich ist, dass zur Herstellung der bioabbaubaren Mikropartikel Biopolymere mit spezifischen physikalisch-chemischen Eigenschaften ausgewählt werden. Massgebliche Eigenschaften sind die Benetzbarkeit, die Unlöslichkeit, die Quellbarkeit und die Bioabbaubarkeit der Eiopolymere und der daraus hergestellten sphärischen Mikropartikel in wässrigen Medien und physiologischen Flüssigkeiten. Das Ausmass der Quellbarkeit der Biopolymere sowie deren Bioabbauzeit bestimmen massy blich die Freisetzungskinetik der Antigene aus den Mikrokapseln. Überraschenderweise wurde nun gefunden, dass diese Freigabekinetik auch den zeitlichen Verlauf der Immunantwort beeinflusst. Beispiele solcher Biopolymere mit unterschiedlicher Benetzbarkeit, Quellbarkeit und Bioabbauzeit sind Poly(milchsäure), Poly(milch-coglykolsäure), Poly(hydroxybuttersäure), Poly(hydroxybutter-covaleriansäure), Poly(caprolacton). Die Einbettung des syntheti-

7

schen Antigens in das Biopolymer erfolgt mittels verschiedener bekannter Verfahren wie Sprühtrocknung, Lösungsmittel-Verdampfung oder Koazervation. Dabei resultieren antigenbeladene, sphärische Mikropartikel in der Grössenordnung von 1 bis 200 μm .

2. Suspendieren im Dispersionsmedium

Die erfindungsgemässen antigenbeladenen Mikropartikel werden in einem zweiten Schritt in ein Dispersionsmedium eingebracht, das für die parenterale Verabreichung der Mikropartikel geeignet ist. Erfindungswesentlich ist dabei, dass das Dispersionsmedium biokompatibel und bioabbaubar ist, und zusätzlich für die Potenzierung der Immunantwort vorteilhafte Eigenschaften besitzt. Solche vorteilhaften Dispersionsmedien sind beispielsweise wässrige und ölige Lösungen von Lecithin oder wässrig-ölige Emulsionen mit Lecithin in einem Konzentrationsbereich von 0,1 - 20 %, bevorzugterweise von 2 - 10 %. Weitere geeignete Dispersionsmedien sind sogenannte Mikroemulsionen, die aus einer Wasser-, Öl-, Tensid- und Kotensid-Komponente bestehen. Hierzu werden biokompatible und bioabbaubare Substanzen wie beispielsweise natürliche und synthetische Mono-, Di- und Triglyceride, Lecithin, Poloxamere und Polysorbate verwendet. Die genannten Dispersionsmedien zeichnen sich durch überraschend gute Benetdie bioabbaubaren Suspendiereigenschaften für Mikropartikel aus. Diese Benetzungs- und Suspendiereigenschaften sind beispielsweise wesentlich besser als jene der üblicherweise verwendeten Dispersionsmedien, wie Carboxymethylcellulose oder Polysorbat. Die Dispergierung der Mikropartikel im Dispersionsmedium kann durch einfaches Schütteln erfolgen, wobei eine injizierbare Zubereitung entsteht.

3. Verabreichen

Die antigenbeladenen und im Dispersionsmedium suspendierten Mikropartikel werden parenteral verabreicht, wobei diese Verab-

WO 95/17167 PCT/CFI94/00242

8

reichung einmalig oder mehrmalig in bestimmten Zeitabständen erfolgen kann. Letztere Verabreichungsart ist unter dem Begriff 'Boosten' bekannt. Die 1. und 2. Booster-Dosis kann beispiels-weise 1 - 4 Wochen und ? - 6 Monate nach der ersten Injektion verabreicht werden. Nach einmaliger oder mehrmaliger Verabreichung der erfindungsgemässen Formulierungen wird eine potenzierte, mehrere Monate anhaltende Immunantwort ausgelöst.

4. Bewirken der potenzierten Immunantwort

Die Potenzierung der Immunantwort wird im allgemeinen nach einmaliger, ausnahmsweise jedoch auch nach dreimaliger parenteraler Verabreichung der erfindungsgemässen mit synthetischen Antigenen beladenen Mikropartikel in BALB/c Mäusen gemessen. Als synthetische Modell-Antigene wird ein MAP, aufgebaut aus einem universellen T_s-Epitop des Tetanus Toxins (Sequenz 947-967) und einem B-Zell Epitop der repetitiven Region des Circumsporozoit Proteins von Plasmodium berghei, und ein T_c -Epitop von Plasmodium berghei Circumsporozoit-Protein (Sequenz 252-260) verwendet (S. Demotz et al., J. of Immunology, 142, 394-402 (1989); P. Romero et al., Nature 341, 323 (1989); J.L. Weber et al., Exp. Parasitology 63, 295 (1987)). Die Intensität und die Dauer der Immunpotenzierung wird anhand der spezifischen Antikörpertiter, der T-Lymphozyten-Proliferation und der spezifischen, cytotoxischen T-Lymphozyten-Aktivität gemessen. Diese drei Parameter werden nach bekannten immunologischen Methoden bestimmt.

Fig. 1 illustriert schematisch die relevanten Parameter der durch das erfindungsgemässe Verfahren erzielten Immunpotenzierung. Eine Immunpotenzierung bedeutet in der vorliegenden Patentschrift, dass die Intensität der immunologischen Antwort im zeitlichen Verlauf auf ein verabreichtes synthetisches Antigen auf den Ebenen des Antikörpertiters, der T-Zell-Proliferation und der T_c -Stimulation gegenüber einer wässrigen Antigenlösung potenziert und gegenüber einer IFA-Formulierung in vergleichbarem oder erhöhtem Masse potenziert ist.

Daraus ergibt sich die Möglichkeit durch Mischung von Biopolymeren mit unterschiedlicher Benetzbarkeit, Quellbarkeit und Bioabbauzeit sowohl die humorale Antikörper-Antwort wie auch die zelluläre T-Lymphozyten Antwort in einem Masse zu potenzieren, das vergleichbar oder sogar höher ist als die mit Inkomplettem Freund's Adjuvans erzielte Potenzierung. Zudem sind die Immunantworten gemäss diesem Verfahren zeitlich steuerbar und gegenüber IFA und wässriger Lösung um mehrere Wochen verlängert.

Das hier beschriebene Verfahren ermöglicht aufgrund der massgeschneiderten Eigenschaften der verwendeten bioabbaubaren Mikropartikel eine gezielte und in ihrem zeitlichen Verlaufe steuerbare Potenzierung der humoralen und zellulären Immunantwork auf synthetische Antigene, insbesondere auf die sogenannten M.P. Das Verfahren besitzt überdies den ausserordentlichen Vorteil, dass nebst der gezielten und potenzierten Stimulation von B^{\perp} und T_{H} -Lymphozyten auch cytotoxische T-Lymphozyten stimuliert werden können, wodurch insbesondere auch eine Immunisierung gegen Viren, Protozoen und Tumorzellen erfolgreich durchgeführt werden kann. Diese cytotoxische T-Lymphozyten Stimulation konnte hier überraschenderweise zum ersten Mal gezeigt werden. Im Gegensatz zu den in der PS EP-A2-333'523 und PCT WO 92/19263 beschriebenen Immunpotenzierung ist diese hier in erster Linie systemisch, d.h. nicht mukosal, und kann sowohl in der I: ensität wie der Dauer, bzw. im zeitlichen Verlauf, gesteuert werden. Zudem ist für die Immunpotenzierung keine enge, definierte Partikelgrössenverteilung notwendig, technologische Vorteile mit sich bringt.

Das hier beschriebene Verfahren findet Anwendung bei der Immunisierung von Mensch und Tier gegen Krankheiten, die durch Bakterien, Viren, Protozoen und Tumorzellen verursacht werden. Besonders die Immunisierung gegen Viren, Protozoen und Tumorzellen, die mit herkömmlichen Impfstoffen nur unbefriedigend, d.h. ungenügend und unter Inkaufnahme von unerwünschten Nebenwirkungen, erreicht werden kann, stellt eine Hauptanwendung dieses

WO 95/17167 PCT/CH94/00242

Verfahrens dar. Die Stimulierung der cytotoxischen T-Zellen durch das erfindungsgemässe Verfahren sowie die über eine längere Zeitperiode anhaltende Immunantwort bilden die Basis für diese Anwendung.

Beispiel 1 beschreibt die Potenzierung der Antikörperantwort auf das verzweigte Multiple Antigen Peptid mit der Bezeichnung P30E2, welches aus einem universellen T_{μ} -Zell Epitop des Tetanus Toxins (Sequenz 947-967) und einem B-Zell Epitop der repetitiven Region des Circumsporozoiten Proteins von Plasmodium berghei aufg:baut ist: 0,02 g P30B2 wurden in 2,00 g Wasser gelöst und diese Lösung wurde anschliessend mit Hilfe eines Ultraschallgenerators in einer Lösung von 2,0 g Poly(d,1-milchsäure-co-glykolsäure) 50:50 (Resomer 502, Boehringer Ingelheim) in 40,0 g Dichlormethan dispergiert. Mittels Sprühtrocknung wurden aus dieser Dispersion sphärische Mikropartikel (RG502) hergestellt. Mit Antigen beladene Mikr ertikel wurden anschliessend in einer 5% sterilen Lösung von Eilecithin (Ovothin 170, Lukas Meyer, D-Hamburg) durch Schütteln suspendiert. Diese Suspension wurde einer Gruppe von 8 BALB/c Mäusen zu je 0,5 ml subcutan injiziert. Die pro Maus injizierte Menge Antigen betrug 30 μg . Als Vergleich wurde eine zweite Gruppe von 8 BALB/c Mäusen mit der gleichen Menge Antigen in Inkomplettem Freund's Adjuvans (IFA) immunisiert. Die Antikörpertiter wurden mittels ELISA bestimmt.

Fig. 2 zeigt den zum Beispiel 1 gehörenden zeitlichen Verlauf der Immunpotenzierung durch RG502 im Vergleich zu IFA. Die mit RG502 und IFA erzielten Antikörpertiter sind während der ersten 15 Wochen nach Immunisierung untereinander vergleichbar. Danach fallen die durch IFA induzierten Titer ab, während die mit den Mikrokapseln induzierten Titer während mindestens 28 Wochen konstant bleiben. Mit einem hydrophilen, stark quellbaren, schnell freigebenden und schnell bioabbbaubareb Biopolymeren wie dem PLGA 50:50 werden Antikörpertiter von 1 – 2·10³ bereits zwei Wochen nach Verabreichung erreicht und bleiben über eine Zeitdauer von mindestens 28 Wochen konstant. Im Gegensatz dazu

fallen die nach einmaliger Verabreichung einer IFA-Zubereitung gemessenen Titer bereits nach 15 Wochen ab und liegen nach 28 Wochen nur noch bei $2\cdot 10^2$.

Beispiel 2 beschreibt die Potenzierung der Antikörperantwort auf das verzweigte Multiple Antigen Peptid mit der Bezeichnung P30B2 (gemäss Beispiel 1), welches aus einem universellen T_{μ} -Zell Epitop des Tetanus Toxins (Sequenz 947-967) und einem B-Zell Epitop der repetitiven Region des Circumsporozoiten Proteins von Plasmodium berghei aufgebaut ist: 0,02 g P30P2 wurden in 2,00 g Wasser gelöst und diese Lösung wurde anschließend mit Hilfe eines Ultraschallgenerators in einer Lösung von 2,0 g Poly(d,1milchsäure) (Restier 206, Boehringer Ingelheim) in 40,0 g Dichlormethan dispergiert. Mittels Koazervation, induziert durch Silikonölzugabe, wurden aus dieser Dispersion sphärische Mikropartikel (R206) hergestellt. Mit Antigen beladene Mikropartikel wurden anschliessend in einer 5% sterilen Lösung von Eilecithin (Ovothin 170, Lukas Meyer, D-Hamburg) durch Schütteln suspendiert. Diese Suspension wurde einer Gruppe von 8 BALB/c Mäuse zu je 0,5 ml subcutan injiziert. Die pro Maus injizierte Menge Antigen betrug 30 μ g. Als Vergleich wurde eine zweite Gruppe von 8 BALB/c Mäusen mit der gleichen Menge Antigen in Inkomplettem Freund's Adjuvans (IFA) immunisiert. Die Antikörpertiter wurden mittels ELISA bestimmt.

Fig. 3 zeigt den zum Beispiel 2 gehörenden zeitlichen Verlauf der Immunpotenzierung durch R206 im Vergleich zu IFA. Die mit dem hydrophoben, schwach quellbaren, langsam freigebenden und langsam bioabbaubaren R206 erzielten Antikörpertiter steigen während der ersten 12 Wochen kontinuierlich an und erreichen dann das Niveau, das mit IFA bereits 2 Wochen nach Immunisierung erzielt wurde. Während die IFA-Titer nach ungefähr 15 Wochen wieder stetig abfallen, bleiben die R206-Titer über einen Zeitraum von mindestens 28 Wochen konstant.

Beispiel 3 beschreibt die Potenzierung der Antikörperantwort

auf das verzweigte Multiple Antigen Peptid mit der Bezeichnung P30B2 (gemäss Deispiel 1), welches aus einem universellen T_h-Zell Epitop des Tetanus Toxins (Sequenz 947-967) und einem B-Zell Epitop der repetitiven Region des Circumsporozoiten Proteins von Plasmodium berghei aufgebaut ist: P30B2 wurde analog Beispiel l in Poly(d,1-milchsäure-co-glykolsäure) 75:25 (Roomer RG752, Boehringer Ingelheim) eingebaut und zu sphärischen Mikropartikeln (RG752) verarbeitet. Identische Mengen F30B2 enthaltende Mikropartikel RG752, RG502 (aus Reispiel 1) und R206 (aus Beispiel 2) wurden in einer 5% sterilen Lösung von Eilecithin (Ovothin 170, Lukas Meyer, D-Hamburg) durch Schütteln suspendient. Diese Suspension wurde einer Gruppe von 8 BALB/c Mäusen zu je 0,5 ml subcutan injiziert. Die pro Maus injizierte Menge Antigen betrug 30 μ g. Als Vergleich wurde eine zweite Gruppe von 8 BALE/c Mäusen mit der gleichen Menge Antigen in Inkomplettem Freund's Adjuvans (IFA) immunisiert. Die Antikörpertiter wurden mittels FIISA bestimmt.

Fig. 4 zeigt den zum Beispiel 3 gehörenden zeitlichen Verlauf der Immunpotenzierung durch eine Mischung von RG502, RG752 und R206 im Vergleich zu IFA. Die mit dieser aus schnell und langsam freigebenden Biopolymeren bestehenden Mikrokapselmischung erzielten Antikörpertiter steigen schnell an und erzielen bereits 2 Wochen nach Immunisierung ein Niveau, das um einen Faktor 2,5 höher liegt als die mit IFA induzierten Antikörpertiter. Während die IFA-Titer nach ungefähr 15 Wochen wieder stetig abfallen, bleiben die mit der Mikrokapselmischung erzielten Titer über einen Zeitraum von mindestens 28 Wochen relativ konstant.

Beispiel 4 beschreibt die Potenzierung der Antikörperantwort auf das verzweigte Multiple Antigen Peptid mit der Bezeichnung P30B2 (gemäss Beispiel 1), welches aus einem universellen T_H-Zell Epitop des Tetanus Toxins (Sequenz 947-967) und einem B-Zell Epitop der repetitiven Region des Circumsporozoiten Proteins von Plasmodium berghei aufgebaut ist: P30B2 wurde analog Beispiel 1 in Poly(d,l-milchsäure-co-glykolsäure) 50:50 (Resomer RG502,

Boehringer Ingelheim) eingebaut und zu sphärischen Mikropartikeln (RG502) verarbeitet. Die mit Antigen beladenen Mikropartikel wurden in einer 5% sterilen Lösung von Eilecithin (Ovothin 170, Lukas Meyer, D-Hamburg) durch Schütteln suspendiert. Diese Suspension wurde einer Gruppe von 8 BALB/c Mäusen zu je 0,5 ml subcutan injiziert. Die pro Maus injizierte Menge Antigen betrug 3x10 µg. Die Injektion wurde nach 16 Tagen (1. Booster) und nach 113 Tagen (2. Booster) wiederholt. Als Vergleich wurde eine zweite Gruppe von 8 BALB/c Mäusen mit der gleichen Menge Antigen in Inkomplettem Freund's Adjuvans (IFA) und nach dem gleichen Impfschema immunisiert. Die Antikörpertiter wurden mittels ELISA bestimmt.

Fig. 5 zeigt den zum Beispiel 4 gehörenden zeitlichen Verlauf der Immunpotenzierung nach Booster Injektionen von RG502 im Vergleich zu IFA. Die mit RG502 und IFA erzielten Antikörpertiter steige: eichermassen an. Das erfindungsgemässe Verfahren eignet sich demzufolge auch für die durch Boosten erzielte Immunpotenzierung.

Beispiel 5 beschreibt die Potenzierung der T_M-Lymphozyten-Proliferation auf das Multiple Antigen Peptid mit der Bezeichnung P30B2 gemäss Beispielen 1-4. P30B2 wurde analog Beispielen 1,2 und 3 in RG502, RG752, und R206 eingebaut und zu sphärischen Mikropartikeln mit unterschiedlich starker Quellbarkeit verarbeitet. Identische Mengen P30B2 enthaltende Mikropartikel wurden in einer 5% sterilen Lösung von Eilecithin (Ovothin 170, Lukas Meyer, D-Hamburg) durch Schütteln suspendiert. Diese Suspension wurde einer Gruppe von 8 BALB/c Mäusen zu je 0,5 ml subcutan injiziert. Die pro Maus injizierte Menge Antigen betrug 30 µg. Als Vergleich wurde eine zweite Gruppe von 8 BALB/c Mäusen mit der gleichen Menge Antigen in Inkomplettem Freund's Adjuvans (IFA) immunisiert. Die T-Zell-Proliferation in den Lymphknoten wurde in bekannter Weise bestimmt.

Fig. 6 zeigt die in Beispiel 5 beschriebene T-Lymphozyten-Proliferation 14 Tage nach Verabreichung verschiedener Mikrokapselformulierungen sowie einer IFA-Zubereitung. Es geht daraus hervor, dass alle Mikrokapselformulierungen, d.h. RG502 mit schnaller Antigenfreigabe, RG752 mit mittelstark verlangsamter, und R206 mit stark verlangsamter Antigenfreigabe, sowie eine Mischung aller drei Mikrokapseltypen die T-Lymphozyten-Proliferation in einem mindestens vergleichbaren, z.T. stärkeren Masse potenziert als eine IFA-Zubereitung.

Beispiel 6 beschreibt das Auslösen einer cytotoxischen T-Lymphozyten-Reaktion auf ein Tc-Zell Epitop des Circumsporozoit Proteins von Plasmodium berghei (CTL 359A, Sequenz 252-260): 0,008 g CTL 359A wurden in 1,0 g Wasser gelöst und diese Lösung wurde anschliessend mit Hilfe eines Ultraschallgenerators in einer Lösung von 4,0 g Poly(d,l-milchsäure-co-glykolsäure) (Resomer 502, Boehringer Ingelheim) in 60,0 g Dichlormethan dispergiert. Mittels Sprühtrocknung wurde aus dieser Dispersion sphärische Mikropartikel hergestellt. Diese mit CTL beladenen Mikropartikel wurden mit P30B2 beladenen Mikropartikeln, gemäss Beispiel 1, in einem CTL 359A: P30B2 Verhältnis von 1 : 10 gemischt, um die Immunantwort auf CTL zu erhöhen. Anschliessend wurde die Mischung der Mikrokapseln in einer 5% sterilen Lösung von Eilecithin (Ovothin 170, Lukas Meyer, D-Hamburg) durch Schütteln suspendiert. Diese Suspension wurde einer Gruppe von 2 BALB/c Mäusen zu je 0,5 ml subcutan injiziert. Die pro Maus injizierten Mengen betrugen: 4 µg CTL 359A und 40 μ g P30B2. Die T_c -Zell Antwort wurde nach 10 und nach 20 Tagen mittels Zell-Lyse-Test bestimmt.

Fig. 7 zeigt die zum Beispiel 6 gehörende T_c -Lymphozyten-Antwort, die 10 und 20 Tage nach Immunisierung, bzw. nach der Verabreichung der Formulierungen, bestimmt wurde. Die prozentuale Zell-Lyse-Aktivität ist in Abhängigkeit des Effekt/Zielzellen-Verhältnisses E/T dargestellt. Die gleichzeitige Verabreichung von mikroverkapseltem T_c -Epitop und T_R -Epitop (P30B2 + 359A in RG502) induziert überraschenderweise eine signifikante T_c -Lymphozyten-Stimulation, die 20 Tage nach Verabreichung beobachtet werden kann. Besonders interessant erscheint der zeitliche

WO 95/17167 PCT/CH94/00242

15

Verlauf der T_c -Antwort, die im Gegensatz zur T_{N} - oder Antikörperantwort bedeutend längere Zeit benötigt.

Erfindungswesentlich ist, dass bioabbaubare sphärische Mikropartikel vorgeschlagen werden, welche die I nantwort auf synthetische Antigene potenzieren. Durch Festlegen der physikalischchemischen Eigenschaften der verwendeten Biopolymere lässt sich diese Immunpotenzierung in ihrem Ausmass und zeitlichen Verlauf steuern. Das Verfahren ermöglicht es zudem, zusätzlich zur Antikörper- und T_#-Lymphozyten-Potenzierung auch die cytotoxischen T-Lymphozyten zu stimulieren. Das Ausmass der Immunpotenzierung ist mindestens vergleichbar mit der durch IFA-Zubereitungen erzielten Potenzierung und in ihrem zeitlichen Verlauf deutlich verlängert. Hiermit steht ein Verfahren zur Verfügung, welches in der Immunisierung von Mensch und Tier gegen Krankheiten eingesetzt werden kann, welche durch Viren, Bakterien, Protozoen oder Tumorzellen verursacht werden.

Patentansprüche:

- 1. Verfahren zur Potenzierung der immunologischen Antwort von Mensch und Tier auf synthetische Antigene, dadurch gekennzeichnet, dass das synthetische Antigen zunächst in bioabbaubare sphärische Mikropartikel eingebettet wird, dass danach die mit synthetischem Antigen beladenen Mikropartikel in einem Dispersionsmedium suspendiert werden und dass diese Zubereitung parenteral verabreicht wird, wobei eine potenzierte Immunantwort ausgelöst wird.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als synthetisches Antigen eine Verbindung verwendet wird, die aus einer einfachen Kette mit mindestens einem B-Zell-Epitop und mindestens einem T_{H} -Zell-Epitop besteht.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als synthetisches Antigen eine Verbindung verwendet wird, die aus repetitiv kovalent verknüpften B-Zell-Epitopen und $T_H-Zell-Epitopen$ bestehen.
- 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als synthetisches Antigen eine Verbindung verwendet wird, die aus einem cytotoxischen T-Zell-Epitop (T_ε) besteht.
- 5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als synthetisches Antigen eine Mischung mindestens eines T_{κ} und mindestens eines T_{c} -Epitops verwendet wird.
- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass das synthetische Antigen von Protozoen oder Viren oder Bakterien oder Tumorzellen stammende B- und T-Zell-Epitope enthält.

- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass das synthetische Antigen von Protozoen oder Viren
 oder Bakterien oder Tumorzellen, oder von einer beliebigen
 Kombination derselben stammende B- und T-Zell-Epitope enthält.
- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die sphärischen Mikropartikel aus einem biokompatiblen bioabbaubaren Biopolymeren aufgebaut sind, wobei das Biopolymer aus der Gruppe der Poly(milchsäure), Poly(glykolsäure), Poly(milch-co-glykolsäure), Polycaprolacton, Poly(hydroxybuttersäure), Poly(hydroxybuttersäure-co-valeriansäure), Polyorthoester oder der Polyanhydride stammt.
- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Biopolymere aus mindestens zwei verschiedenen Gruppen stammen.
- 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 9, dadurch gekennzeichnet, dass als Dispersionsmedium eine wässrige oder ölige Lecithin-Lösung oder eine wässrig-ölige Lecithin-Emulsion verwendet wird.
- 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 9, dadurch gekennzeichnet, dess als Dispersionsmedium eine Mikroemulsion verwendet wird.
- 12. Anwendung des Verfahrens nach einem der Ansprüche 1 11 in der Immunisierung von Mensch und Tier gegen Krankheiten, die durch Viren, Bakterien, Protozoen oder Tumorzellen verursacht werden.

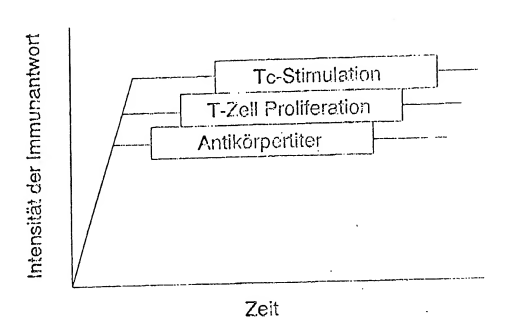


Fig. 1

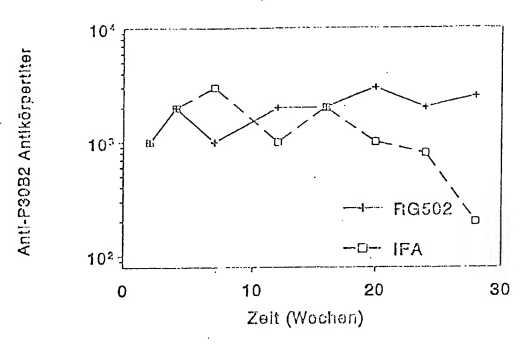


Fig. 2

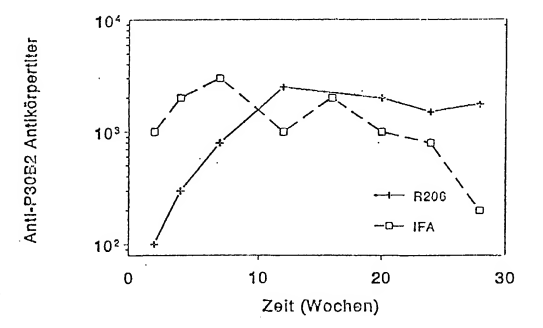


Fig. 3

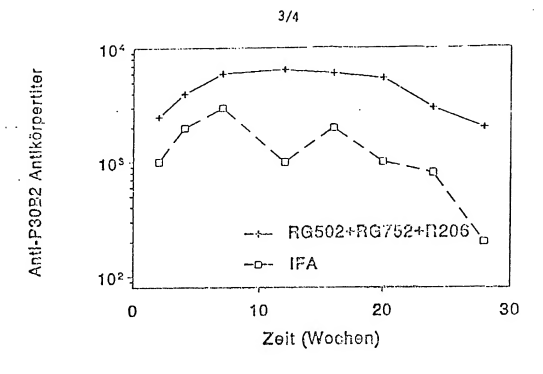


Fig. 4

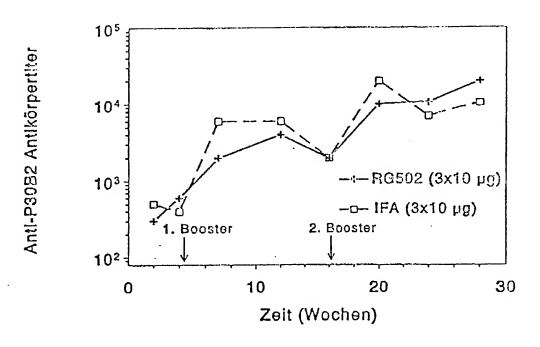


Fig. 5

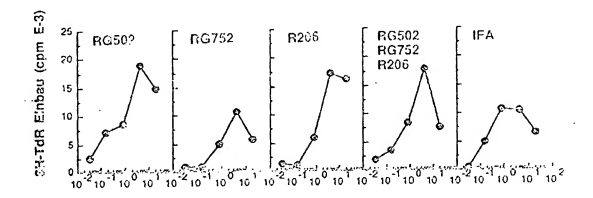


Fig. 6

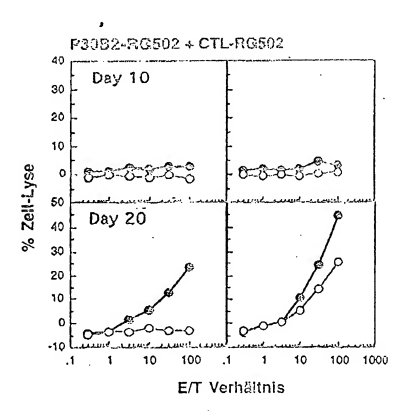


Fig. 7

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/CH 94/00242

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTILR A61K9/16 A61K39/39	The real of the re		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classic	fication and IPC	a della di mana di compani di mana di di di constitutiva di mana di ma	
B. FIELD'S	SEARCHED	Ean explais	with the control of t	
Minimum do IPC 6	nonmentation searched (classification system, followed by classification & A61K			
Documentati	in a searched other than mammum decumentation to the extent that	such documents are included in the fields so	arched	
Eicenome &	ary park countries guinned are institutious) reach (using of grit, per	se and, where practices, search terms used)	The state of the s	
C. DOCUM	SENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		را جمار شد شان می میشود میشود این میشود این در این استان این در این میشود در این در میشود میشود در این میشود ا میشود در میشود این میشود این میشود این میشود این میشود این این میشود این این میشود این این میشود این این میشود	
Category *	Citation of document, with indication, who, appropriate, of the r	relevant partages	Relevant to claim No.	
Х	POLYMERS FOR ADVANCED TECHNOLOGIE vol. 3,no. 6, October 1992 Chilch (GB),	ES, ESTER	1-9,12	
	pages 351-357, XP 000324943 S. AMSELEM ET AL. 'polymeric biodegradable lipospheres (tm) a	s vaccine		
Y	delivery systems' see the whole document		10,11	
Y	WO,A,91 07171 (NOVA PHARMACEUTIC CORPORATION) 30 May 1991 see page 26; example 10 see page 39 - page 40; example 2 see page 44 - page 46; examples	8	10	
		-/		
X Furt	ther decimants are listed in the continuation of box C.	X Patent family men issued	in annex.	
'A' docum	togories of cited documents: tend defining the condition of the art which is not tend to be of new theretoe.	"T later document published after the int or priority date and not in conflict we cited to understand the principle or t invention."	TO THE STATISTICAL DRI	
		"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone		
O, docam	is obtain the establish the publication described about the mean cast of special reason (as specified) the special reason (as specified) the special reason is specified.	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an a document is combined with one or a ments, each combination being obvious	nore other such doru-	
.b. qocum	neans ent published prior to the International filing date but then the priority date claimed	in the art. "&" document incrnber of the same paten		
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international s	carch report	
2	4 May 1995	0 6. 06. 95		
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer		
	NL - 2280 HV Ripwijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tr. 31 651 epo nl.	Benz, K		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No PCT/CH 94/00242

C.(Conbau).	Oten DOCUMENTS CONSTITUTED TO HE RELEVANT Oten of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Catto No.
Category*	Outpon of document, with interaction, where appropriate, or the reference passages	A STATE OF THE STA
Y	MANUFACTURING CHEMIST, vol. 63,no. 1, January 1992 WOOLWICH (GB), pages 23-26, XP 000301340 K.J. STEFFENS ET AL. 'o/w emulsions as carriers for micronised drug particles' see the whole document	11
4	GB,A,2 189 143 (RIBI IMMUNOCHEM RESPARCH INC.) 21 October 1987 see the whole document	11
A	VACCINE, vol. 10, no. 10, August 1992 LONDON (GB), pages 714-720, I. ESPARZA ET AL. 'parameters affecting the immunogenicity of microencapsulated tetanus toxoid' see the whole document	1-12
		·
		·

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Interestic Application No
PCT/CH 94/00242

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO-A-9107171	30-05-91	AU-B- AU-A- CA-A- EP-A- US-A- US-A- US-A- US-A-	655162 6950091 2068216 0502119 5188837 5340588 5221535 5227165	08-12-94 13-06-91 14-05-91 05-09-92 23-02-93 23-08-94 22-06-93 13-07-93
GB-A-2189143	21-10-87	US-A- 8E-A- CH-A- DE-A- JP-A- NL-A-	4803070 1001630 675076 3712768 63022029 8700892	07-02-89 27-12-89 31-08-90 22-10-87 29-01-88 02-11-87

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internatio : Aktenualithen PCT/CH 94/00242

A. KLASS	FIZER ING DES ANMELDUNG GEGENS', ANDES	The state of the s	
IPK 6	A61K9/16 A61K39/39		
Nach der In	ternations' in Patenthlastifikation (IPK) oder nath der national en Kla	er. fikation and der IPK	Specifical names of the west temperature of the state of
B RECHE	RCHIERTE GENTTE		
Recheschier IPK 6	ter Mindestpruistoff (Klassifikationerystem und Klassifikationerymbo	:C)	
	Notice		47733
Dacharehood	te aber rucht zum Mindutgenftroff gebirtende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recheroliserien Gebiete	failen
Recherence	ic a XI (pent main mana)		
Wahrend de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Detenbenk (Ni	une der Dauenbank, und evil, vorwendete S	instablishing
1			
		مينجين بصيحته والمتحديد والمتحديد والمتحديد والمتحديد والمتحديد والمتحديد والمتحديد والمتحديد والمتحدد والمتحدد	The second of th
	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowiel inforderlich unter Angab	e der in Betracht konmienden Tale	Bett. Araprach Nr.
Kategone*	Beseichnung der Veröffendichung, sower Erforde und Ausgab-		
V	POLYMERS FOR ADVANCED TECHNOLOGIE	s.	1-9,12
X	Bd. 3.Nr. 6. Oktober 1992 : CHES	TER (GB),	
	Seiten 351-357, XP 000324943		
	S. AMSELEM ET AL. 'polymeric biodegradable lipospheres (tm) as	vaccine	
	delivery systems'		40.44
Y	siehe das ganze Dokument	10,11	
	WO,A,91 07171 (NOVA PHARMACEUTICA		10
Y	CORPORATION) 30.Mai 1991	-	
	sighe Seite 26: Beispiel 10		
	l - ciaba Spite 39 - Spite 40: Beispi		
	siehe Seite 44 - Seite 46; Beispi	e 1e 30 30	
l	-	/	
		Market State Company of Market State St	The state of the s
X Wei	tere Veröffentlichungen sind der Fort. g von Feld C zu	X Siche Anhang Pateritamilie	
LAJ ento	ah-sen	T Spätere Veröffentlicht an, die nach dem oder dem Pnoritätellerum veröffentlich	internationalen Autoridedatun.
'A' Verati			
'E' alteres	uicht ein bezonders bedäutesm anzusehen ist Dohument, das iedoch erst am oder nach dem internationalen	Erfinding zugrundeliegenden Prinzips Theorie eingegeben ist	
17 . Van3#	entlichung die gerioner ist, einen Prioritätsanspruch zweischaft et-	"X" Veröffentii laung von besonderer Beder kann allem aufgrund dieser Veröffenti erfinderischer Tätigkeit berühend betra	CHOIL WELL SIX HER AREL COM
schein	ien zu lagen, oder gumin die als verditalistent, zie auch inte	'Y' Veröffentlichung von besonderer Bed: kann nicht als auf erfinderischer Tätig	men midde beanspruchte Erfindung
411576	der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	Veraffectic buncer diever Katerone it	Verbindens sebracht was and
ا منمه ا	entichung, die sich auf eine mündliche Offenderung, Benudung, eine Ausstellung oder andere Maßnichmen bezieht entlichung, die vor dem nitzrichtstalen Anmeldedaum, aber nach	diese Verbindung für einen Fachmann	HEREIT THE ANY
dem t	eanspruchten Prioritatioaum veroitendient worden in	Absendedatum des internationalen Re	THE RESIDENCE OF THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE OWNER.
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche		
2	4.Mai 1995	o 6. ce. 95	
L	Postanschrift der Internationale Der therehenbehörde	Bevollraächtigter Rediensteter	
	Europäisches Patentami, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
1	Td. (+31-70) 340-2040, Tz. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Benz, K	•

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internation of Alternationers
PCT/CH 94/00242

	PC	1/CH 9	1 94/00242		
`/For	ALS WESENTLICH ANGESTHENE UNTERLAGEN		the state of the property of the state of th		
AFORMES	Bezeithraus der Veröffentlichung, w Lerforderben unter Angabe der in Betracht kommenden	n Tole	Betr. Anspruch Nr.		
alegene	Besterning der veronending, a. v. and de beit and vinge				
· ·	MANUFACTURING CHEMIST, Bd. 63,Nr. 1, Januar 1992 WOOLWICH (GB), Seiten 23-26, XP 000301440 K.J. STEFFENS ET AL. 'o/w emulsions as carriers for micronised drug particles' siels das ganze Dolument		11		
·	GB,A,2 189 143 (RIBI IMHUNDCHEM RESEARCH INC.) 21.0ktober 1987 siehe das ganze Dokument		11		
A	VACCINE, Bd. 10, Nr. 10, August 1992 LONDON (GB), Seiten 714-720, I. ESPARZA ET AL. 'parameters affecting the immunogenicity of microencapsulated telanus toxoid' siehe das ganze Dokument		1-12		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Verölfen ischungen, die zur selben Patentfemilie gehören

Internetic & Africaverchen
PCT/CH 94/00242

Im Recherchenbericht ingeführtes Patentiokument	Datum der Veroffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO-A-9107171	30-05-91	AU-B- AU-A- CA-A- EP-A- US-A- US-A- US-A- US-A-	655162 6950091 2060216 0502119 5188837 5340588 5221535 5227165	0. 12-94 13-06-91 14-05-91 09-09-92 23-02-93 23-08-94 22-06-93 13-07-93
GB-A-2189143	21-10-87	US-A- BE-A- CH-A- DE-A- JP-A- NL-A-	4803070 1011630 675075 37127 63022025 8700892	07-02-89 27-12-89 31-08-90 22-10-87 29-01-88 02-11-87

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:	
D BLACK BORDERS	
\square image cut off at top, bottom or sides	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.